PCT

P 42 14 150.8

WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM

INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 5: (11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 93/22464 **A1** (43) Internationales C14C 9/02, C08G 77/38 Veröffentlichungsdatum: 11. November 1993 (11.11.93)

. DE

(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP93/00983

29. April 1992 (29.04.92)

(22) Internationales Anmeldedatum: 23. April 1993 (23.04.93)

(30) Prioritätsdaten:

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): CHEMI-SCHE FABRIK STOCKHAUSEN GMBH [DE/DE]; Bäkerpfad 25, D-4150 Krefeld (DE).

(72) Erfinder; und (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): LOHMANN, Helmut [DE/DE]; Heidedyk 28, D-4150 Krefeld (DE). KAUSSEN, Manfred [DE/DE]; Herrenbergstraße 57, D-5100 Aachen (DE). STRIJBOS, Leonardus [DE/DE]; Sternstein (DE). straße 37 c, D-4154 Tönisvorst (DE). INGER, Waldemar [DE/DE]; Kolpingstraße 34 a, D-4150 Krefeld 11 (DE).

(74) Anwalt: KLÖPSCH, Gerald; An Groß St. Martin 6, D-5000 Köln 1 (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: AU, BR, US, europäisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

(54) Title: PROCESS AND AGENTS FOR WATERPROOFING MATERIALS HAVING A FIBROUS STRUCTURE

(54) Bezeichnung: VERFAHREN ZUR HYDROPHOBIERUNG VON MATERIALIEN FASERIGER STRUKTUR UND MITTEL ZUR DURCHFÜHRUNG DES VERFAHRENS

(57) Abstract

A process is disclosed for waterproofing materials having a fibrous structure, such as leather, Persians or leather replacement materials by using waterproofing agents containing sulphosuccinic acid esters. Also disclosed are waterproofing agents used to carry out this process. The sulphosuccinic acid esters are prepared by reacting maleic anhydride with monohydric or polyhydric alcohols, then by sulphitizing them. Reactive siloxanes may also be used as polyhydric alcohols.

(57) Zusammenfassung

Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur Hydrophobierung von Materialien faseriger Strucktur wie Leder, Pelzfelle oder Lederaustauschstoffe unter Verwendung von Sulfobernsteinsäureestern enthaltenden Hydrophobiermitteln und Hydrophobiermittel zur Durchführung des Verfahrens. Die verwendeten Sulfobernsteinsäureester werden durch Umsetzung von Maleinsäureanhydrid mit ein- oder mehrwertigen Alkoholen und nachfolgender Sulfitierung hergestellt, wobei als mehrwertige Alkohole auch reaktive Siloxane verwendet werden können.

11

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Code, die zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AT	Önteren tek		•		
	Österreich			MR	Mauritanien
ΑU	Australien	FR	Frankreich	MW	Malawi
BB	Barbados	GA	Gabon	NL	Niederlande
BE	Belgien	GB-	Vereinigtes Königreich	NO	Norwegen
BF	Burkina Faso	GN	Guinea	NZ	Neusceland.
BG	Bulgarien	GR	Griechenland	PL	Polen
BJ	Benin	HU	Ungarn .	PT	Portugal
BR	Brasilien	ΙE	Irland	RO	Rumänien
CA	Kanada	IT	Italien	RU	Russische Föderation
CF	Zentrale Afrikanische Republik	JP	Japan -	SD	Sudan
CC	Kongo	KP:	Demokratische Volksrepublik Korea	SE	Schweden
CH	Schweiz	KR	Republik Korea	SK	Slowakischen Republik
Cl	Côte d'Ivoire	ΚZ	Kasachstan	SN	Senceal
CM	Kamerun	LI	Licchtenstein	SU	Soviet Union
CS	Tschechoslowakei	ĿK	Sri Lanka	TD	Tschad
CZ.	Tschechischen Republik	LU	Luxemburg	TG	Togo
DE	Deutschland	MC	Monaco	UA	Ukraine
DK	Dänemark	MG	Madagaskar	US	Vereinigte Staaten von Amerika
ES	Spanien	Mi.	Mali	VN	Victnam
Fl	Finnland	MN	Mongolei	• • • •	

WO 93/22464 PCT/EP93/00983

Verfahren zur Hydrophobierung von Materialien faseriger Struktur und Mittel zur Durchführung des Verfahrens

Die Erfindung betrifft die Hydrophobierung von Materialien faseriger Struktur, insbesondere von Leder, Pelzfellen, Lederaustauschstoffen unter Verwendung von Sulfobernsteinsäureester enthaltenden Hydrophobiermitteln und Hydrophobiermittel zur Durchführung des Verfahrens. Sulfobernsteinsäureester finden auf Grund ihres milden Tensidcharakters (gute dermatologische Verträglichkeit) zunehmende Verbreitung in Shampoos, Schaumbädern und Kosmetika (personal care products), wo normalerweise ihre gute Emulgierwirkung, hohes Schaumvermögen und gute Wasch-, d. h. Netzmittelwirkung, gezielt genutzt wird.

Die Verwendung von Sulfosuccinaten im Rahmen der Lederherstellung wird in der DE-OS 16 69 347 und der DE-OS 34 19 405 beschrieben, wo ihr Einsatz als Fettungsmittel in der Hauptfettung bzw. in der Gerbung und Nachgerbung beansprucht wird.

Die Emulgatoreigenschaften von Sulfobernsteinsäuremonoestern werden in der DE-OS 35 07 241 dazu genutzt, in Kombination mit imprägnierenden und/oder hydrophobierenden
Fettungsmitteln wasserabweisende Eigenschaften des behandelten Leders zu erzielen, wobei eine anschließende Fixierung mit Chrom- und/oder Aluminiumsalzen durchgeführt wird
und dadurch eine Umwandlung des hydrophilen W/O-Emulgators
in hydrophobierende Metallkomplexsalze erfolgt. Die Mitverwendung von Sulfobernsteinsäuremonoestern bei der
imprägnierenden und/oder hydrophobierenden Fettung dient

einer bewußten Erhöhung der Stabilität der Lickeremulsion. stabilisiert werden können Emulgiert bzw. imprägnierenden Fettungsmitteln aus der Gruppe oxidierter oder oxidierter und teilsulfierter C₁₈₋₂₆-Kohlenwasserstoffe oder Phosphorsäure- C_{32-40} -Wachse, $mono-C_{12-24}$ -alkylester, Partialester von Polycarbonsäuren wie Citronensäure--C₁₆₋₂₄-alkylester, Partialester von Polyalkoholen wie Sorbitanund Pentaerythrit-C₁₆₋₂₄-fettsäureester sowohl unbehandelte Öle (Neutralöle) wie langkettige Kohlenwasserstoffe, Chlorparaffin, tierische und vegetabile Öle und Fette bzw. deren Methylester und chlorierte Fettsäuremethylester, als auch sulfatierte, sulfitierte und/oder synthetische Fettungsmittel auf Basis von Chlorparaffinsulfonaten.

Eine Verbesserung der Hydrophobierwirkung gegenüber dem zuletzt beschriebenen Verfahren erzielt man im wesentlichen durch Substitution der Sulfobernsteinsäuremonoester gegen Sulfobernsteinsäuremonoamide. Nachteil ist jedoch auch bei diesem in der DE-OS 36 20 780 beschriebenen Verfahren, daß eine nachträgliche Fixierung mit Chrom-, Aluminium-, Titanund/oder Zirkonsalzen obligatorisch ist. Diese Fixierung erfolgt in der Praxis überwiegend durch Einsatz von Chromsalzen.

Aus der EP 02 13 480 ist bekannt, daß die Hydrophobierung von Ledern und Pelzen mit einem Silikonöl und dem Salz einer N- $(C_9-C_{20}-Acyl)$ aminosäure als Emulgator erfolgt, wobei gegebenenfalls mit einem in der Gerberei üblichen Metallsalz nachbehandelt werden kann. Es hat sich jedoch gezeigt, daß der Verzicht auf die Metallsalzfixierung nur zu unzureichenden Hydrophobierergebnissen führt.

In vielen Ländern verschärfen sich jedoch die Auflagen bezüglich des Chromgehaltes im Abwasser. Bekanntlich wird bei Verwendung konventioneller Chromgerbstoffe ein nicht unerheblicher Teil von der Lederfaser nicht gebunden und gelangt deshalb über Wasch- und Spülvorgänge ins Abwasser. Bei Einsatz hochauszehrender Chromgerbstoffe ist dieser Anteil zwar geringer, liegt jedoch in der Praxis ebenfalls oberhalb der geforderten sehr niedrigen Werte.

Weiterhin ist in der EP 03 24 345 ein Verfahren zum Hydrophobieren von Leder, Pelzen und Lederaustauschstoffen mit einem carboxylgruppenhaltigen Polysiloxan beschrieben, dessen Carboxylgruppen in neutralisierter Form vorliegen. Das dort beschriebene Verfahren arbeitet in Abwesenheit von Emulgatoren und ohne Nachbehandlung mit mineralischen Gerbstoffen.

Aufgabe der Erfindung war es daher, Substanzen und Verfahrensweisen bereitzustellen, die aus wäßriger Flotte appliziert hydrophobierte Leder ergeben, ohne eine nachträgliche Behandlung mit Mineralsalzen durchführen zu müssen, um die genannte Abwasserkontamination zu vermeiden.

Gelöst wurde die Aufgabe durch Behandlung chromgegerbter, neutralisierter und gewaschener Leder mit Sulfobernsteinsäuremonoester und/oder Organosilikonmonosulfosuccinat enthaltenden Hydrophobierungsmitteln. Dabei wurde überraschenderweise festgestellt, daß nach dem Absäuern auf eine zusätzliche, bisher übliche Metallsalzfixierung verzichtet werden kann.

Gegenstand der Erfindung ist daher ein Verfahren zur Hydrophobierung von Materialien faseriger Struktur, insbesondere

von Leder, Pelzen und Lederaustauschstoffen unter Verwendung von Sulfobernsteinsäuremonoestern enthaltenden Hydrophobiermitteln in wässriger Flotte ohne Mineralsalzfixierung. Gegenstand der Erfindung sind ferner Hydrophobiermittel zur Durchführung des Verfahrens auf der Basis von Sulfobernsteinsäuremonoestern, insbesondere fettend wirkende Hydrophobiermittel auf der Basis von speziellen Sulfobernsteinsäuremonoestern, nämlich Organosilikondi-(monosulfosuccinaten). Werden als Sulfobernsteinsäuremonoester Organosilikondi-(monosulfosuccinate) eingesetzt, können sie allein zur Hydrophobierung verwendet werden. Andere Sulfosuccinate als die Organosilikondi-Derivate werden mit Mineralöl, Paraffin, Chlorparaffin und Silikonöl sowie deren Mischungen kombiniert und kommen als Hydrophobiermittel in dieser Form zur Anwendung. Aber auch die Organosilikondi-(monosulfosuccinate) können nicht nur allein sondern auch in Mischung mit anderen Sulfobernsteinsäuremonoestern und/oder anderen hydrophobierend wirkende Substanzen kombiniert werden. Diese Hydrophobiermittel können sowohl in einer einstufigen Arbeitsweise anstelle der Hauptfettung als auch im Sinne einer mehrstufigen Arbeitsweise in der Vorfettung, der Hauptfettung und gegebenenfalls in der Top-Fettung eingesetzt werden.

Die Herstellung der Sulfobernsteinsäuremonoester-Salze erfolgt durch Veresterung von Maleinsäureanhydrid mit 1 bis 2 Äquivalenten an Veresterungskomponente. Dieser Schritt wird bevorzugt in der Weise durchgeführt, daß bereits während der Veresterung Neutralöle zugegen sind. Anschließend erfolgt die Umsetzung des Halbesters mit, auf Maleinsäureanhydrid bezogen, 0,5 - 1,5 Äquivalenten eines Sulfits oder Bisulfits. Zur Veresterung eignen sich prinzipiell alle ein- oder mehrwertigen alkoholischen Komponenten mit einem

oder mehreren Alkylresten der Kettenlänge C_{12} bis C_{40} , vorzugsweise C_{16} bis C_{28} sowie Wollwachsalkohole. Diese können gesättigt oder ungesättigt, geradkettig oder verzweigt sein. Ebenso können alkoxylierte Fettalkohole mit Ethylenoxid- und/oder Propylenoxid-Anteilen von 1 - 10 Mol, vorzugsweise 2 - 5 Mol, pro Mol Fettalkohol und Fettsäuremonound -diglyceride, deren Alkoxylierungsprodukte, Fettsäurepolyglykolester, mit Ethylen- und/oder Propylenoxid-Anteilen wie zuvor sowie Pentaerythrit- und Sorbitanfettsäureester verwendet werden. Polyole werden in solchen stöchiometrischen Verhältnissen mit Maleinsäureanhydrid umgesetzt, daß pro Mol Maleinsäureanhydrid nur eine Carboxylgruppe die Esterbindung eingeht.

Als Polyole können auch reaktiven Siloxane, z. B. a, w-or-ganofunktionelle Polysiloxane vom Typ

eingesetzt werden.

Die Zahl der wiederkehrenden Einheiten n beträgt ca. 10 bis ca. 30.

Als Neutralöle werden bevorzugt Mineralöle, Paraffine, Chlorparaffine und Silikonöle sowie deren Mischungen verwendet, aber auch tierische und/oder pflanzliche Öle und Fette wie Klauenöl, Fischöl, Talg, Palmöl u. ä..

Durch die Emulgierung der Neutralöle mit den beanspruchten Sulfosuccinaten bzw. deren Salzen wird ein synergistischer Effekt hinsichtlich der wasserabweisenden Ausrüstung erzielt. Optimale Wirkung wird bei einem Neutralölgehalt von ca. 25 - 30 % bezogen auf das Gesamtprodukt erreicht. Bei Verwendung von Mineralölen wirken paraffinbasische tendenziell besser als naphthenbasische.

Die zusätzliche Verwendung von Silikonölen, beispielsweise Dimethyl-, Diphenyl-polysiloxan unterstützt die wasserabweisenden Eigenschaften des Leders. Sie ist auch aus grifflichen Gründen interessant.

Zur Erzielung einer ausreichenden Emulsions- und Lederstabilität können bei der Sulfitierung gegebenenfalls hydrophobe Emulgatoren eingesetzt werden.

Zur Neutralisation eignen sich grundsätzlich Alkalihydroxide, Ammoniak oder Alkanolamine.

Die Erfindung wird durch die nachfolgenden Beispiele erläutert, dabei gelten die üblichen Bezeichnungen von

SZ = Säurezahl

OHZ = Hydroxylzahl.

7

Alle Prozentangaben bedeuten Gewichtsprozent.

Beispiel 1

In einem beheizbaren 1,5 l-Dreihalskolben, versehen mit Rührer, Thermometer und Tropftrichter, wurden 127,29 g (0,338 Mol) eines technischen Gemisches langkettiger Fettalkohole C_{18} - C_{26} (OHZ: 149) vorgelegt und bei ca. 60° C geschmolzen. Nach vollständiger Schmelze wurden 310 g paraffinisches Mineralöl und 39,4 g Polydimethylsiloxan (Viskosität: 350 m Pa's) zugegeben und homogenisiert.

Danach erfolgte die Zugabe der äquivalenten Menge (33,15 g = 0,338 Mol) Maleinsäureanhydrid. Das Gemisch wurde in der ersten Stunde auf 75° C, anschließend bei 85 - 90° C eine weitere Stunde gerührt.

Die Umsetzung zum Halbester wird durch die Bestimmung der Säurezahl (SZ: 0,65 - 0,68 mmol/g) kontrolliert.

Die anschließende Sulfitierung wurde bei 85 - 95° C mit einer 25%igen Sulfit-Lösung durchgeführt (48,29 g Natriumdisulfit, 0,254 Mol, entsprechend 150 % d. Th., in 144,9 g Wasser). Die Zugabe erfolgt so, daß die Temperatur 80° C nicht unterschreitet. Die gesamte Sulfitierung ist nach 3 - 4 Stunden beendet.

Durch die Zugabe von 50%iger Natronlauge und 60° C warmem gereinigtem Wasser wird das Produkt auf einen pH-Wert von 6,5 - 7,5 und einen Wassergehalt von ca. 42 % eingestellt.

Beispiel 2

Analog Beispiel 1 wurden 101,68 g (0,27 Mol) des Fettalkoholgemisches in 247,7 g paraffinischem Mineralöl und 31,2 g Polydimethylsiloxan (Viskosität: 350 mPa·s) mit 26,49 g (0,27 Mol) Maleinsäureanhydrid umgesetzt.

Vor der Sulfitierung wurden 23,0 g Sulfobernsteinsäuremonoester auf Basis des in Beispiel 1 verwendeten, mit
durchschnittlich 3 Mol Ethylenoxid umgesetzten Fettalkohols, in Form einer 50%igen wäßrigen Einstellung zugegeben. Die anschließende Umsetzung zum Sulfobernsteinsäureester mit einer 25%igen Sulfitlösung (23,1 g Natriumdisulfit, 0,12 Mol, entsprechend 90 % d. Th., in 69,3 g Wasser)
erfolgte wie in Beispiel 1.

Durch die Zugabe von Monoethanolamin und 60° C warmem gereinigtem Wasser wird das Produkt auf einen pH-Wert von 6,5 - 7,5 und auf einen Wassergehalt von etwa 50 % eingestellt.

Beispiel 3

Analog Beispiel 1 wurden 124,28 g (0,33 Mol) eines Fettalkoholgemisches in 255,15 g paraffinischem Mineralöl mit 32,37 g (0,33 Mol) Maleinsäureanhydrid umgesetzt.

Vor der Sulfitierung wurden 51,0 g eines Fettalkoholes C_{12} - C_{18} zugegeben. Die Sulfitierung wurde unter äußeren Bedingungen wie in Beispiel 1, jedoch mit einer mit Ammoniakwasser auf pH 7 eingestellten 25%igen Sulfit-Lösung (31,37 g Natriumdisulfit, 0,165 Mol, 100 % d. Th., in 94,1 g Wasser) durchgeführt.

Durch Zugabe von 60° C warmem gereinigtem Wasser wird das Produkt auf einen Wassergehalt von ca. 50 % eingestellt.

Beispiel 4

Analog Beispiel 1 wurden 127,29 g (0,338 Mol) des Fett-

alkoholgemisches in 320 g paraffinischem Mineralöl und 39,4 g Polydimethylsiloxan (Viskosität: 350 mPa·s) mit 33,15 g (0,338 Mol) Maleinsäureanhydrid umgesetzt.

Anschließend wurden als Coemulgator 10 g des Reaktionsproduktes aus Oleylamin und Acrylsäure sowie Maleinsäureanhydrid gemäß DP-Anmeldung 36 36 497, neutralisiert mit Natronlauge, in Form einer 25%igen wäßrigen Emulsion zugegeben und analog Beispiel 1 mit einer 25%igen Sulfit-Lösung (48,29 g Natriumdisulfit, 0,254 Mol, 150 % d. Th., in 144,9 g Wasser) sulfitiert.

Durch die Zugabe von Natronlauge und Wasser wird das Produkt auf einen pH-Wert von 6,5 - 7,5 und einen Wassergehalt von ca. 39 % eingestellt.

Beispiel 5

Analog Beispiel 1 wurden 121,87 g (0,467 Mol) eines Talgfettalkoholes (OHZ: 215) in 251,5 g eines paraffinischen Mineralöles mit 45,81 g (0,467 Mol) Maleinsäureanhydrid umgesetzt.

Die Sulfitierung mit einer 25%igen Sulfit-Lösung (44,3 g Natriumdisulfit, 0,233 Mol, 100 % d. Th., in 132,9 g Wasser) erfolgte wie in Beispiel 1.

Durch die Zugabe von Monoethanolamin und Wasser wird das Produkt auf einen pH-Wert von 7,0 - 7,5 und auf einen Wassergehalt von ca. 50 % eingestellt.

Beispiel 6

Analog Beispiel 1 wurden 96,72 g (0,412 Mol) eines ethoxylierten Talgfettalkohols mit durchschnittlich 3 Mol Ethylenoxid in 279 g eines paraffinischen Mineralöles mit 40,41

ERSATZBLATT

g (0,412 Mol) Maleinsäureanhydrid umgesetzt.

Die Sulfitierung analog Beispiel 1 wurde mit einer 25%igen Sulfit-Lösung (39,16 g Natriumdisulfit, 0,206 Mol, 100 % d. Th., in 117,5 g Wasser) durchgeführt.

Durch die Zugabe von Monoethanolamin und Wasser wird das Produkt auf einen pH-Wert von 7,0 - 7,5 und auf einen Wassergehalt von ca. 50 % eingestellt.

Beispiel 7

Analog Beispiel 1 wurden 142,42 g (0,33 Mol) des dort verwendeten Fettalkoholgemisches, jedoch mit durchschnittlich 3 Mol Ethylenoxid umgesetzt (OHZ: 130), in 262 g paraffinischem Mineralöl mit 32,37 g (0,33 Mol) Maleinsäureanhydrid zur Reaktion gebracht.

Die Sulfitierung wie in Beispiel 1 erfolgte mit einer 25%igen Sulfit-Lösung (31,37 g Natriumdisulfit, 0,165 Mol, 100 % d. Th., in 94,1 g Wasser).

Durch die Zugabe von Monoethanolamin und Wasser wird das Produkt auf einen pH-Wert von 7,0 - 7,5 und einen Wassergehalt von ca. 50 % eingestellt.

Beispiel 8

In einer Apparatur wie in Beispiel 1 wurden 349,13 g (0,14 Mol) eines &, w-hydroxyorganofunktionellen Polydimethylsiloxans (ca. 30 Dimethylsiloxan-Einheiten, OHZ: ca. 45) mit 27,47 g (0,28 Mol) Maleinsäureanhydrid analog Beispiel 1 umgesetzt.

Als Coemulgator wurden 100 g des Reaktionsproduktes gemäß DP-Anmeldung 36 36 497 (s. Beispiel 4), neutralisiert und

11

Natronlauge, in Form einer 25%igen wäßrigen Emulsion zugegeben.

Die Sulfitierung wie in Beispiel 1 erfolgte mit einer 25%igen Sulfit-Lösung (26,62 g Natriumdisulfit, 0,14 Mol, 100 % d. Th., in 79,9 g Wasser).

Durch die Zugabe von Natronlauge und Wasser wird das Produkt auf einen pH-Wert von 8,0 - 8,5 und einen Wassergehalt von etwa 45 % eingestellt.

Anwendungsbeispiel 1

Die Produkte aus Beispiel I - 8 wurden wie folgt auf Rindspalt getestet:

Material:

Vollchromgegerbter Rindspalt

Falzstärke: 1,3 - 1,4 mm

%-Angaben bezogen auf Falzgewicht

NEUTRALISATION: Flotte ab	300 %	Wasser 35°C	·	
Flotte ab	150 % 1 % 1 %	Wasser 35° C Natriumformiat Natriumcarbonat pH: ca. 6	ungel. 1:10	10 Min. 60 Min.
WASCHEN: Flotte ab	300 %	Wasser 55° C	•	10 Min.
HYDROPHOBIERUNG:	150	Wasser 55°C w.S. an erfindungsger Produkt Ameisensäure pH: ca. 4,2	näβem I:4/60° C 1:5	60 Min. 20 Min.
spülen:		Wasser 25° C		10 Min.

über Nacht auf Bock, hängend trocknen, anfeuchten, stollen.

Prüfung im Bally-Penetrometer:

Beispiel	1	2	3	4	5	6	7	8
Wasserdurchtritt bei 10 % Stauchung in Min.	>420	185	125	>420	62	50	103	>420
Wasseraufnahme	17 % nach 7 h	28 % nach 4 h	25 % nach 3 h	11 % nach 7 h	26 % nach 1 h	36 % nach 2 h	32 % nach 2 h	11 % nach 7 h

Anwendungsbeispiel 2

Hydrophobierte Handschuhnappa - Naturell

Material: Chromgegerbte Haarschafe, abgewelkt.

%-Angaben bezogen auf Abwelkgewicht

WASCHEN: Flotte ablassen		300	8	Wasser	35° C			15	Min.
NEUTRALISATION:		100	95 95	Wasser Natriumbik pH: 6	35° C arbonat	1:10		30	Min.
Flotte ablassen				2					
WASCHEN: Flotte ablassen		300	8	Wasser	60° C			10	Min.
HYDROPHOBIERUNG:		100 20	95 95	Wasser Produkt	60° C		•		
	+	1,0	8	gemäß Beis Ameisensäi		1:4/60° 1:10	С	60	Min.
	•	_,,	J			2.20	2 x à		Min. Min.
				pH: ca. 3,5	5				
spülen:				Wasser	25° C			10	Min.

Leder über Nacht auf Bock, vakuumtrocknen bei 60° C/3 Min., hängend austrocknen, anfeuchten, stollen, millen.

Anwendungsbeispiel 3

Material: gefärbte Lammpelz-Velours

Flottenverhältnis 1: 10 bezogen auf Trockengewicht

Im Anschluß an die Färbung des Pelzleders:

-	
7	4
-	_

	1 4	•	Δ,
sp ülen:	Wasser 45°C		10 Min
HYDROPHOBIERUNG: 0,3 g/l	Wasser 45°C Ammoniak	1:5	5 Min.
+ 8 - 10 g/l + 0,7 ml/l	Produkt gemäß Beispiel 1 Ameisensäure Flotten-pH: ca. 4	1:4/60°C 1:5	90 Min. 30 Min.
spülen: 0,2 ml/l	Wasser 25°C Ameisensäure	1:5	10 Min.

Felle über Nacht auf Bock, zentrifugieren, naß spannen, anfeuchten, stollen, rauhen, scheren, bügeln.

Man erhält weiche wattige Pelzvelours mit einem ausgeprägten Abperleffekt.

15 Ansprüche

1

- 1) Verfahren zur Herstellung wasserabweisender Materialien faseriger Struktur, insbesondere Leder und Pelz, unter Verwendung von Sulfobernsteinsäuremonoestern, dadurch gekennzeichnet, daß man Leder und Pelze in wäßriger Flotte mit Sulfobernsteinsäuremonoester enthaltenden Hydrophobiermitteln behandelt, ohne eine Mineralsalzfixierung durchzuführen.
- 2) Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß Hydrophobiermittel verwendet werden, die als Sulfobernsteinsäuremonoester Organosilikondi-(monosulfosuccinate) enthalten oder daraus bestehen.
- 3) Verfahren nach Anspruch 1 und 2, dadurch gekennzeichnet, daß die Succinate mit Neutralölen wie Mineralöl, Paraffin, Chlorparaffin, Silikonöl, tierisches und/oder pflanzliches Fett und Öl bzw. deren Kombinationen verwendet werden.
- 4) Verfahren nach Anspruch 1 3, dadurch gekennzeichnet, daß der Einsatz in der Hauptfettung allein oder mehrstufig in Vor-, Haupt- und Top-Fettung erfolgt.
- 5) Verfahren nach Ansprüchen 1 4, dadurch gekennzeichnet, daß die verwendeten Sulfobernsteinsäureester durch Umsetzung von Maleinsäureanhydrid mit alkoholischen Komponenten und anschließende Sulfitierung hergestellt werden.
- 6) Verfahren nach Ansprüch 5, dadurch gekennzeichnet, daß als alkoholische Komponenten ein- oder mehrwertige Alkohole mit einem oder mehreren Alkylresten der Kettenlänge C₁₂₋₄₀, vorzugsweise C₁₆₋₂₈ und/oder Wollwachsalkohole eingesetzt werden.
- 7) Verfahren nach Ansprüchen 5 oder 6, dadurch gekennzeichnet, daß Maleinsäureanhydrid mit ein bis zwei Äquivalenten

alkoholischer Komponente umgesetzt werden.

- 8) Verfahren nach Ansprüchen 5 7, dadurch gekennzeichnet, daß als alkoholische Komponente alkoxilierte Fettalkohole mit EO- und/oder PO -Anteilen von 1 10 Mol, vorzugsweise 2 5 Mol, pro Mol Fettalkohol eingesetzt werden.
- 9) Verfahren nach Ansprüchen 6 8, dadurch gekennzeichnet, daß vor bzw. während der Sulfitierung des Maleinsäureesters Coemulgatoren verwendet werden.
- 10) Verfahren nach Ansprüchen 5 9, dadurch gekennzeichnet, daß die Umsetzung des Maleinsäureesters mit 0,5 1,5 Äquivalenten eines Sulfits oder Bisulfits erfolgt.
- 11) Verfahren nach Ansprüchen 1 10, dadurch gekennzeichnet, daß die Sulfosuccinate in Form ihrer Alkali-, Erdalkali-, Ammonium- oder Alkanolaminsalze verwendet werden.
- 12) Hydrophobiermittel zur Durchführung des Verfahrens nach Ansprüchen 1 11, gekennzeichnet durch einen Gehalt von Sulfobernsteinsäuremonoestern.
- 13) Hydrophobiermittel nach Anspruch 12, dadurch gekennzeichnet, daß sie als Sulfobernsteinsäuremonoester Organosilikondi-(monosulfosuccinate) enthalten oder daraus bestehen.
- 14) Neue Sulfobernsteinsäuremonoester, erhältlich durch Umsetzung von α , w-organofunktionellen Polysiloxanen der Formel

worin n eine Zahl von 10 bis 30 beträgt, mit Maleinsäureanhydrid und nachfolgender Sulfitierung.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

		PCI/EP 93/U	10983
1	ASSIFICATION OF SUBJECT MATTER	•	
Int.	ci. ci.4c9/02; c086	377/38	
According	to International Patent Classification (IPC) or to both	national classification and IPC	
B. FIE	LDS SEARCHED		
Minimum d	ocumentation searched (classification system followed b	y classification symbols)	
Int.	c1.5 c14c; c08G		
Documenta	tion searched other than minimum documentation to the	extent that such documents are included in the	ne fields searched
Electronic d	ata base consulted during the international search (name	of data base and, where practicable, search	erms used)
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where a	ppropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
х	EP,A,0 431 609 (WACKER-CHEMIE 12 June 1991 see the whole document	GMBH)	14
х	EP,A,0 283 156 (DOW CORNING LT 21 September 1988 see claims	1 0.)	14
A	DE,A,3 419 405 (HENKEL KOMMANDITGESELLSCHAFT AUF AKTI 28 November 1985	EN)	1-13
A	DE,A,3 317 422 (DR. TH. BOEHMI FABRIK GMBH.) 6 November 1986 see the whole document	E KG CHEM.	1-13
	·	./.	
☐ Furthe	er documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.	
"A" docume	categories of cited documents: ant defining the general state of the art which is not considered particular relevance	"T' later document published after the inte date and not in conflict with the applit the principle or theory underlying the	cation but cited to understand
"L" docume	locument but published on or after the international filing date int which may throw doubts on priority claim(s) or which is establish the publication date of another citation or othe	considered novel of cannot be considered	dered to involve an inventive
special "O" docume means	reason (as specified) at referring to an oral disclosure, use, exhibition or othe	"Y" document of particular relevance; the considered to involve an inventive combined with one or more other such	step when the document is documents, such combination
"P" docume the prio	nt published prior to the international filing date but later that rity date claimed	"&" document member of the same paten	
	actual completion of the international search gust 1993 (11.08.93)	Date of mailing of the international sea 18 August 1993 (18.08.93)	•
	nailing address of the ISA/ EAN PATENT OFFICE	Authorized officer	
Facsimile N	0.	Telephone No.	

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/EP 93/00983

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim N	
	FR,A,1 559 985 (HENKEL & CIE G.M.B.H.) 14 March 1969 cited in the application see the whole document & DE,A,1 669 347 cited in the application	1	
A	EP,A,0 324 345 (BADISCHE ANILIN- & SODA-FABRIK AG.) 19 July 1989 cited in the application see the whole document	1–13	
A	EP,A,0 249 908 (HENKEL KOMMANDITGESELLSCHAFT AUF AKTIEN) 23 December 1987 see the whole document & DE,A,3 620 780 cited in the application	1	

ANNEX TO THE INTERNATIONAL SEARCH REPORT ON INTERNATIONAL PATENT APPLICATION NO.

ΕP 9300983 SA 73229

This amnex firsts the patent family members relating to the patent documents cited in the above-mentioned international search report. The members are as contained in the European Patent Office EDP file on

The European Patent Office is in no way liable for these particulars which are merely given for the purpose of information. 11/08/93

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
EP-A-0431609	12-06-91	DE-A- 3940 CA-A- 2029 JP-A- 3190 US-A- 5151	480 08-06-91 930 20-08-91
EP-A-0283156	21-09-88	CA-A- 1316 JP-A- 63243 US-A- 4777	089 07-10-88
DE-A-3419405	28-11-85	CA-A- 1237 DE-A- 3561 EP-A,B 0165 JP-B- 4069 JP-A- 60258 SU-A- 1344 US-A- 4744	473 25-02-88 481 27-12-85 680 06-11-92 300 20-12-85 250 07-10-87
DE-A-3317422	06-11-86	None	
FR-A-1559985	14-03-69	DE-A- 1669	347 06-05-71
EP-A-0324345	19-07-89	DE-A- 3800 JP-A- 1215 US-A- 4931	900 29-08-89
EP-A-0249908	23-12-87	DE-A- 3620 CA-A- 1273 JP-A- 63003 SU-A- 1547 US-A- 4799 ZA-A- 8704	1754 11-09-90 100 08-01-88 1712 28-02-90 1932 24-01-89

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen

PCT/EP 93/00983

Nach der inte Int.Kl.	Principo de Patenti 5 C14C9/02 HIERTE SACHGE	dassifikation (IPC) oder nach der nation; CO8G77/38	nreren Klassifikationssymbolen sind alle anzugeben) nalen Klassifikation und der IPC			
Klassifikation	issytem					
		Recherchien				
		Klassifikationssytem Klassifikationssymbole				
Int.Kl.	E.					
Int.K1.	E					
	J	C14C ; C08G				
		Recherchierte nicht zum Mindestprüfst unter die recherch	off gehörende Veröffentlichungen, soweit diese nierten Sachgebiete fallen ⁸			
		NTLICHUNGEN ⁹				
Art.º	Kennzeichnung der	Veröffentlichung 11, soweit erforderlich	unter Angabe der maßgeblichen Teile 12	Betr. Anspruch Nr. 13		
x	12. Juni	31 609 (WACKER-CHEMI 1991 s ganze Dokument	E GMBH)	14		
(EP,A,O 2 21. Sept siehe An	83 156 (DOW CORNING ember 1988 sprüche	LTD.)	14		
1	KOMMANDI 28. Nove	19 405 (HENKEL TGESELLSCHAFT AUF AK mber 1985 s ganze Dokument	TIEN)	1-13		
	FABRIK G 6. Novem	17 422 (DR. TH. BOEH MBH.) ber 1986 s ganze Dokument	ME KG CHEM.	1-13		
			-/			
"A" Veröffer definier "E" älteres I tionalen "L" Veröffer zweifelh fentlicht nannten anderen "O" Veröffer eine Bei bezieht "P" Veröffer	ntlichung, die den a t, aber flicht als bes Dokument, das jedo h Anmeldedatum ver ntlichung, die geeigt aft erscheinen zu is ungsdatum einer am Veröffentlichung b besonderen Grund ntlichung, die sich : nutzung, eine Ausst atlichung, die vor de	egebenen Veröffentlichungen 10: ligemeinen Stand der Technik sonders bedeutsam anzusehen ist ch erst am oder nach dem interna- röffentlicht worden ist net ist, einen Prioritätsanspruch ssen, oder durch die das Verbf- deren im Recherchembericht ge- elegt werden soll oder die aus einem angegeben ist (wie ausgeführt) auf eine mündliche Offenbarung, eldlung oder andere Maßnahmen em internationalen Anmeldeda- terebeten Prioritäts der uns eiter	"T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem ir meidedatum oder dem Prioritätsdatum ver ist und mit der Anmeidung nicht kollidier Verständnis des der Erfändung zugrundeli oder der ihr zugrundeliegenden Theorie au "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutur te Erfändung kann nicht als neu oder auf keit beruhend betrachtet werden "Y" Veröffentlichung von besonderer Bedeutur te Erfändung kann nicht als auf erfänderis ruhend betrachtet werden, der nichend betrachtet werden, wenn die Veröffentlich gorie in Verbindung gebracht wird und die einen Fachmann naheliegend ist	diffentlicht worden t, sondern nur zum egenden Prinzips ngegeben ist ng; die beanspruch- erfinderischer Tätig- ng; die beanspruch- cher Tätigkeit be- fentlichung mit nungen dieser Kate- ese Verbindung für		
licht wo	reen ist	ruchten Prioritätsdatum veröffent-	"&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben l	Patentfamilie ist		
	hlusses der internati	onalen Recherche	Absendedatum des internationalen Recherc	thenherichte		
	11.AUGU		1 8. 08. 93	acing icus		
aternationale Re	echerchenbehörde EUROPAIS	CHES PATENTAMT	Unterschrift des bevollmächtigten Bedienst BLAS V.	eten		

Internationales Aktenzeichen

IIL EINSCHI	EINSCHLAGIGE VEROFFENTLICHUNGEN (Fortsetzung von Blatt 2)						
Art °	Kennzeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der maligeblichen Teile	Betr. Anspruch Nr.					
	FR,A,1 559 985 (HENKEL & CIE G.M.B.H.) 14. März 1969 in der Anmeldung erwähnt siehe das ganze Dokument & DE,A,1 669 347 in der Anmeldung erwähnt	1					
	EP,A,O 324 345 (BADISCHE ANILIN- & SODA-FABRIK AG.) 19. Juli 1989 in der Anmeldung erwähnt siehe das ganze Dokument	1-13					
	EP,A,O 249 908 (HENKEL KOMMANDITGESELLSCHAFT AUF AKTIEN) 23. Dezember 1987 siehe das ganze Dokument & DE,A,3 620 780 in der Anmeldung erwähnt	1					
		·					
		·					
ļ.							

Formblatt PCT/ISA/210 (Zusatzbogus) (Januar 1985)

ANHANG ZUM INTERNATIONALEN RECHERCHENBERICHT ÜBER DIE INTERNATIONALE PATENTANMELDUNG NR.

ΕP 9300983 SA 73229

In diesem Anhang sind die Mitglieder der Patentfamilien der im obengenannten internationalen Recherchenbericht angeführten Patentdokumente angegeben. Die Angaben über die Familienmitglieder entsprechen dem Stand der Datei des Europäischen Patentamts am Diese Angaben dienen nur zur Unterrichtung und erfolgen ohne Gewähr.

11/08/93

Im Recherchenbericht ngeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglie Pater	Datum der Veröffentlichung	
EP-A-0431609	12-06-91	DE-A- CA-A- JP-A- US-A-	3940536 2029480 3190930 5151473	13-06-91 08-06-91 20-08-91 29-09-92
EP-A-0283156	21-09-88	CA-A- JP-A- US-A-	1316538 63243089 4777277	20-04-93 07-10-88 11-10-88
DE-A-3419405	28-11-85	CA-A- DE-A- EP-A, B JP-B- JP-A- SU-A- US-A-	1237559 3561473 0165481 4069680 60258300 1344250 4744794	07-06-88 25-02-88 27-12-85 06-11-92 20-12-85 07-10-87 17-05-88
DE-A-3317422	06-11-86	Keine		
FR-A-1559985	14-03-69	DE-A-	1669347	06-05-71
EP-A-0324345	19-07-89	DE-A- JP-A- US-A-	3800629 1215900 4931062	20 - 07-89 29-08-89 05-06-90
EP-A-0249908	23-12-87	DE-A- CA-A- JP-A- SU-A- US-A- ZA-A-	3620780 1273754 63003100 1547712 4799932 8704447	23-12-87 11-09-90 08-01-88 28-02-90 24-01-89 21-12-87